

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro
- OMPI OMPI



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 6. März 2003 (06.03.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/018059 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7: 31/445

A61K 45/06,

31/445

PCT/EP02/08907

(21) Internationales Aktenzeichen:(22) Internationales Anmeldedatum:

9. August 2002 (09.08.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

DE

(30) Angaben zur Priorität:

Angaben zur Priorität: 101 40 170.1 22. August 2001 (22.08.2001)

101 42 455.8

31. August 2001 (31.08.2001) DE

- (71) Anmelder: AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt (DE).
- (72) Erfinder: GLOMBIK, Heiner, Am Lotzenwald
 42, 65719 Hofheim (DE). FRICK, Wendelin;
 Schornmühlstrasse 3, 65510 Hünstetten-Beuerbach
 (DE). SCHAEFER, Hans-Ludwig; Steingasse
 7, 65239 Hochheim (DE). KRAMER, Werner;
 Henry-Moisand-Strasse 19, 55130 Mainz-Laubenheim
 (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: COMBINATION PREPARATIONS OF ARYL SUBSTITUTED PROPANOLAMINE DERIVATIVES WITH OTHER ACTIVE INGREDIENTS AND THE USE THEREOF
- (54) Bezeichnung: KOMBINATIONSPRÄPARATE VON ARYLSUBSTITUIERTEN PROPANOLAMINDERIVATEN MIT WEITEREN WIRKSTOFFEN UND DEREN VERWENDUNG
- ON 03/0180 ON PA STANDS AS A STAND ON PA S
- (57) Abstract: The invention relates to mixtures of propanolamine derivatives of formula (I), wherein the radicals have the meaning as cited in the description, in addition to the physiologically compatible salts thereof, with physiologically functional derivatives.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Stoffgemische der Propanolaminderivate der Formel (I), worin die Reste die angegebenen Bedeutungen haben, sowie derer physiologisch verträgliche Salze, physiologisch funktionellen Derivate mit weiteren Wirkstoffen.

Beschreibung

5

Kombinationspräparate von arylsubstituierten Propanolaminderivaten mit weiteren Wirkstoffen und deren Verwendung

In EP 1 117 645 sind Propanolaminderivate mit hypolipidämischer Wirkung offenbart.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Stoffgemische bzw. Kombinationspräparate von Propanolaminderivaten der Formel I mit weiteren Wirkstoffen zur Verfügung zu stellen, die eine synergistische Wirkung entfalten. Insbesonders sollte die hypolipidämische Wirkung der Propanolaminderivate der Formel I in den Kombinationspräparaten durch die synergistische Wirkung mit weiteren Wirkstoffen überproportional gesteigert werden.

15 Die Erfindung betrifft daher Stoffgemische der Propanolaminderivate der Formel I,

$$R^{\frac{4}{N}}$$
 NH OH

 $R^{\frac{3}{2}}Z - N$
 $R^{\frac{2}{N}}$

20 worin bedeuten

 R^1

25

Phenyl, Heteroaryl, unsubstituiert oder gegebenenfalls mit ein bis drei voneinander unabhängigen Resten substituiert wobei der Aromat oder Heteroaromat ein bis dreifach substituiert sein kann mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, OH, CF₃, -NO₂, CN, (C₁-C₈)-Alkoxy, (C₁-C₈)-Alkyl, NH₂, -NH-

 R^9 , $-N(R^9)R^{10}$, CHO, -COOH, -COOR 11 , -(C=O)- R^{12} , (C₁-C₆)-alkyl-OH, (C₁-C₆)-alkyl(-OH)-Phenyl, (C₁-C₆)-alkyl-CF₃, (C₁-C₆)-alkyl-NO₂, (C₁-C₆)-alkyl-NO₂, (C₁-C₆)-alkyl-NH₂, (C₁-C₆)-alkyl-NH₂, (C₁-C₆)-alkyl-NH₂, (C₁-C₆)-alkyl-OH, (C₁-C₆)-alkyl-COOR 11 , (C₁-C₆)-alkyl-CHO, (C₁-C₆)-alkyl-COOH, (C₁-C₆)-alkyl-CF₃, -O-(C₁-C₆)-alkyl-OH, -O-(C₁-C₆)-alkyl-CF₃, -O-(C₁-C₆)-alkyl-NH₂, -O-(C₁-C₆)-alkyl-NH₂, -O-(C₁-C₆)-alkyl-NH₂, -O-(C₁-C₆)-alkyl-NH₂, -O-(C₁-C₆)-alkyl-CHO, -O-(C₁-C₆)-alkyl-COOH, -O-(C₁-C₆)-alkyl-CHO, -O-(C₁-C₆)-alkyl-COOH, -O-(C₁-C₆)-alkyl-COOH, -O-(C₁-C₆)-alkyl-COOH, -O-(C₁-C₆)-alkyl-O-(C₁-C₆)-alkyl-Phenyl, , (C₁-C₆)-Alkylthio, Pyridyl, wobei in den Alkylresten ein oder mehrere Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können und wobei Phenyl und Pyridyl ihrerseits einfach durch Methyl, Methoxy oder Halogen substituiert sein können;

R² H, OH, CH₂OH, OMe, CHO, NH₂;

15

 R^3

5

10

Zuckerrest, Dizuckerrest, Trizuckerrest, Tetrazuckerrest, wobei der Zuckerrest, Dizuckerrest, Trizuckerrest oder Tetrazuckerrest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine der Zucker-Schutzgruppen, HO-SO₂-, (HO)₂-PO-;

20

R⁴ H, Methyl, F, OMe;

R⁹ bis R¹² unabhängig voneinander H, C₁-C₈-Alkyl;

25 Z

- NH-C₀-C₁₆-Alkyl-C=O -, -O-C₀-C₁₆-Alkyl-C=O -,
-(C=O)_m-C₁-C₁₆-Alkyl-(C=O)_n, Aminosäurerest, Diaminosäurerest, wobei
der Aminosäurerest oder Diaminosäurerest gegebenenfalls ein oder
mehrfach substituiert ist durch eine Aminosäure-Schutzgruppe, eine
kovalente Bindung;

30

n

0 oder 1;

m 0 oder 1;

sowie derer pharmazeutisch verträglichen Salze und physiologisch funktionellen Derivate, mit weiteren Wirkstoffen, bevorzugt oral wirksamen hypoglykämischen 5 Wirkstoffen.

Bevorzugt sind Stoffgemische der Verbindungen der Formel I, in denen ein oder mehrere Rest(e) die folgende Bedeutung hat bzw. haben:

Phenyl, Thiazolyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, wobei der Aromat oder
Heteroaromat ein bis zweifach substituiert sein kann mit Fluor, Chlor,
Brom, (C₁-C₈)-Alkyl;

R² H, OH, CH₂OH, OMe, CHO, NH₂;

15 R³

wobei der Zuckerrest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine der Zucker-Schutzgruppen, HO-SO₂-;

20

R⁴ H, Methyl, F, OMe;

Z - NH-C₆-C₁₂-Alkyl-C=O -, -O-C₆-C₁₂-Alkyl-C=O -, -(C=O)_m-C₆-C₁₂-Alkyl-(C=O)_n;

25

n 0 oder 1;

m . 0 oder 1;

sowie deren physiologisch verträglichen Säureadditionssalze.

Besonders bevorzugt sind Stoffgemische der folgenden Verbindung der Formel I:

5 sowie deren physiologisch verträglichen Säureadditionssalze.

In der oben genannten Heteroarylgruppen kommen als Heteroatome insbesondere z.B. O,S, N in Betracht.

10

Soweit nicht anders definiert, haben die heteroaromatischen Ringe 1-15 C-Atome und 1-6 Heteroatome, vorzugsweise 1-5 C-Atome und 1-2 Heteroatome.

Für die in den vorangegangenen Definitionen genannten Heteroarylgruppen kommen beispielsweise Thiophen, Furan, Pyridin, Pyrimidin, Indol, Chinolin, Oxazol, Isoxazol, 15 Thiazol oder Isothiazol in Frage.

Unter dem Begriff Alkyl werden geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffketten verstanden.

- 20 Unter Zuckerresten werden Verbindungen verstanden, die sich von Aldosen und Ketosen mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen ableiten, die der D- oder L-Reihe angehören können; dazu gehören auch Aminozucker, Zuckeralkohole oder Zuckersäuren. Beispielhaft seien genannt Glucose, Mannose, Fructose, Galaktose, Ribose, Erythrose, Glycerinaldehyd, Sedoheptulose, Glucosamin, Galaktosamin,
- 25 Glucuronsäure, Galakturonsäure, Gluconsäure, Galaktonsäure, Mannonsäure, Glucamin, 3-Amino-1,2-propandiol, Glucarsäure und Galaktarsäure.

Mit Dizucker sind Saccharide gemeint, die aus zwei Zuckereinheiten bestehen.

Di-, Tri-, oder Tetrasaccharide entstehen durch acetalartige Bindung von 2 oder mehreren Zuckern. Die Bindungen können dabei in der α - oder β -Form auftreten. Beispielhaft seien genannt Laktose, Maltose und Cellobiose.

5 Wenn der Zucker substituiert ist, so erfolgt die Substitution bevorzugt am Wasserstoffatom einer OH-Gruppe des Zuckers.

Für die Hydroxygruppen der Zucker kommen im wesentlichen folgende Schutzgruppen in Frage: Benzyl-, Acetyl-, Benzoyl-, Pivaloyl-, Trityl-,

10 tert.-Butyldimethylsilyl-, Benzyliden-, Cyclohexyliden- oder Isopropylidenschutzgruppen.

Mit dem Begriff Aminosäuren bzw. Aminosäurereste sind die stereoisomeren Formen, d.h. D- oder L-Formen, folgender Verbindungen gemeint:

15

Prolin Glycin Alanin Glutamin Histidin Cystein Arginin Isoleucin Asparaginsäure Glutaminsäure Serin Lysin Threonin Leucin 20 Phenylalanin Valin Methionin Tryptophan

Tyrosin Asparagin

2-Aminoadipinsäure 2-Aminoisobuttersäure
25 3-Aminoadipinsäure 3-Aminoisobuttersäure
beta-Alanin 2-Aminopimelinsäure

2-Aminobuttersäure 2,4-Diaminobuttersäure

4-Aminobuttersäure Desmosin

Piperidinsäure 2,2-Diaminopimelinsäure 30 6-Aminocapronsäure 2,3-Diaminopropionsäure

2-Aminoheptansäure N-Ethylglycin

2-(2-Thienyl)-glycin 3-(2-Thienyl)-alanin

Penicillamin

N-Methylglycin

N-Ethylasparagin

N-Methylisoleucin

Hydroxylysin

6-N-Methyllysin

allo-Hydroxylysin

N-Methylvalin

5 3-Hydroxyprolin

Norvalin

4-Hydroxyprolin

Norleucin

Isodesmosin

Ornithin

allo-Isoleucin

11-Aminoundecansäure

10 Unter dem Begriff Aminosäureschutzgruppen sind geeignete Gruppen zu verstehen mit denen die funktionellen Gruppen der Seitenketten der Aminosäurereste geschützt sind (siehe z. B. T. W. Greene, P. G. M. Wuts, Protective Groups in Organic Synthesis, 2nd Edition, John Wiley and Sons, New York 1991). Hauptsächlich wurden verwendet: t-butyloxy-carbonyl (BOC), 9-fluorenylmethoxy-carbonyl (Fmoc),

15 benzyloxy-carbonyl (Z), 2-(3,5-dimethoxyphenyl)prop-2-yloxycarbonyl (Ddz), methyl, t-butyl, trityl, S-t-butyl.

Pharmazeutisch verträgliche Salze sind aufgrund ihrer höheren Wasserlöslichkeit gegenüber den Ausgangs- bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für

- 20 medizinische Anwendungen. Diese Salze müssen ein pharmazeutisch verträgliches Anion oder Kation aufweisen. Geeignete pharmazeutisch verträgliche Säureadditionssalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sind Salze anorganischer Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoff-, Phosphor-, Metaphosphor-, Salpeter-, Sulfam- und Schwefelsäure sowie organischer Säuren, wie z.B. Essigsäure,
- 25 Benzolsulfon-, Benzoe-, Zitronen-, Ethansulfon-, Fumar-, Glucon-, Glykol-, Isothion-, Milch-, Lactobion-, Malein-, Apfel-, Methansulfon-, Bemstein-, p-Toluolsulfon-, Wein- und Trifluoressigsäure. Für medizinische Zwecke wird in besonders bevorzugter Weise das Chloridsalz verwendet. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Salze sind Ammoniumsalze, Alkalimetallsalze (wie Natrium- und Kaliumsalze) und
- 30 Erdalkalisalze (wie Magnesium- und Calciumsalze).

Salze mit einem nicht pharmazeutisch verträglichen Anion gehören ebenfalls in den

Rahmen der Erfindung als nützliche Zwischenprodukte für die Herstellung oder Reinigung pharmazeutisch verträglicher Salze und/oder für die Verwendung in nichttherapeutischen, zum Beispiel in-vitro-Anwendungen.

5 Der hier verwendete Begriff "physiologisch funktionelles Derivat" bezeichnet jedes physiologisch verträgliche Derivat einer erfindungsgemäßen Verbindung der Formel I, z.B. einen Ester, der bei Verabreichung an einen Säuger, wie z.B. den Menschen, in der Lage ist, (direkt oder indirekt) eine Verbindung der Formel I oder einen aktiven Metaboliten hiervon zu bilden.

10

Zu den physiologisch funktionellen Derivaten zählen auch Prodrugs der erfindungsgemäßen Verbindungen. Solche Prodrugs können in vivo zu einer erfindungsgemäßen Verbindung metabolisiert werden. Diese Prodrugs können selbst wirksam sein oder nicht.

15

Die Menge einer Verbindung gemäß Formel (I) sowie von weiteren Wirkstoffen, die erforderlich sind, um mit der Kombination den gewünschten biologischen Effekt zu erreichen, ist abhängig von einer Reihe von Faktoren, z.B. der gewählten spezifischen Verbindung, der beabsichtigten Verwendung, der Art der Verabreichung und dem 20 klinischen Zustand des Patienten. Im allgemeinen liegt die Tagesdosis im Bereich von 0,1 mg bis 100 mg (typischerweise von 0,1 mg bis 50 mg) pro Tag pro Kilogramm Körpergewicht, z.B. 0,1-10 mg/kg/Tag. Tabletten oder Kapseln, können beispielsweise von 0,01 bis 100 mg, typischerweise von 0,02 bis 50 mg enthalten. Im Falle pharmazeutisch verträglicher Salze beziehen sich die vorgenannten Gewichtsangaben 25 auf das Gewicht des vom Salz abgeleiteten Aminopropanol-lons. Vorzugsweise liegen die Stoffgemische jedoch mit einem verträglichen Träger in Form einer pharmazeutischen Zusammensetzung vor. Der Träger muß natürlich verträglich sein, in dem Sinne, daß er mit den anderen Bestandteilen der Zusammensetzung kompatibel ist und nicht gesundheitsschädlich für den Patienten ist. Der Träger kann ein Feststoff 30 oder eine Flüssigkeit oder beides sein und wird vorzugsweise mit den Verbindungen als Einzeldosis formuliert, beispielsweise als Tablette, die von 0,05% bis 95 Gew.-% des Wirkstoffs enthalten kann. Weitere pharmazeutisch aktive Substanzen können

ebenfalls vorhanden sein, einschließlich weiterer Verbindungen gemäß Formel (I). Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können nach einer der bekannten pharmazeutischen Methoden hergestellt werden, die im wesentlichen darin bestehen, daß die Bestandteile mit pharmakologisch verträglichen Träger- und/oder 5 Hilfsstoffen gemischt werden.

Erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzungen sind solche, die für orale und perorale (z.B. sublinguale) Verabreichung geeignet sind, wenngleich die geeignetste Verabreichungsweise in jedem Einzelfall von der Art und Schwere des zu behandelnden Zustandes und von der Art der jeweils verwendeten Verbindung gemäß Formel (I) abhängig ist. Auch dragierte Formulierungen und dragierte Retardformulierungen gehören in den Rahmen der Erfindung. Bevorzugt sind säure- und magensaftresistente Formulierungen. Geeignete magensaftresistente Beschichtungen umfassen Celluloseacetatphthalat, Polyvinylacetatphthalat, Hydroxypropylmethylcellulosephthalat und anionische Polymere von Methacrylsäure und Methacrylsäuremethylester.

Geeignete pharmazeutische Verbindungen für die orale Verabreichung können in separaten Einheiten vorliegen, wie zum Beispiel Kapseln, Oblatenkapseln,

- 20 Lutschtabletten oder Tabletten, die jeweils eine bestimmte Menge der Verbindung gemäß Formel (I) sowie des weiteren Wirkstoffs enthalten; als Pulver oder Granulate; als Lösung oder Suspension in einer wäßrigen oder nicht-wäßrigen Flüssigkeit; oder als eine Öl-in-Wasser- oder Wasser-in Öl-Emulsion. Diese Zusammensetzungen können, wie bereits erwähnt, nach jeder geeigneten pharmazeutischen Methode
- 25 zubereitet werden, die einen Schritt umfaßt, bei dem der Wirkstoff und der Träger (der aus einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen bestehen kann) in Kontakt gebracht werden. Im allgemeinen werden die Zusammensetzungen durch gleichmäßiges und homogenes Vermischen des Wirkstoffs mit einem flüssigen und/oder feinverteilten festen Träger hergestellt, wonach das Produkt, falls
- 30 erforderlich, geformt wird. So kann beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der Verbindung verpreßt oder geformt wird, gegebenenfalls mit einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen. Gepreßte Tabletten

können durch Tablettieren der Verbindung in frei fließender Form, wie beispielsweise einem Pulver oder Granulat, gegebenenfalls gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inertem Verdünner und/oder einem (mehreren) oberflächenaktiven/dispergierenden Mittel in einer geeigneten Maschine hergestellt werden. Geformte Tabletten können durch Formen der pulverförmigen, mit einem inerten flüssigen Verdünnungsmittel befeuchteten Verbindung in einer geeigneten Maschine hergestellt werden.

Pharmazeutische Zusammensetzungen, die für eine perorale (sublinguale)

10 Verabreichung geeignet sind, umfassen Lutschtabletten, die eine Verbindung gemäß

Formel (I) sowie den weiteren Wirkstoff mit einem Geschmacksstoff enthalten,

üblicherweise Saccharose und Gummi arabicum oder Tragant, und Pastillen, die die

Verbindung in einer inerten Basis wie Gelatine und Glycerin oder Saccharose und

Gummi arabicum umfassen.

- Als weitere Wirkstoffe für die Kombinationspräparate sind geeignet:
 Alle Antidiabetika, die in der Roten Liste 2001, Kapitel 12 genannt sind. Sie können mit den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I insbesondere zur synergistischen Wirkungsverbesserung kombiniert werden. Die Verabreichung der
- 20 Wirkstoffkombination kann entweder durch getrennte Gabe der Wirkstoffe an den Patienten oder in Form von Kombinationspräparaten, worin mehrere Wirkstoffe in einer pharmazeutischen Zubereitung vorliegen, erfolgen. Die meisten der nachfolgend aufgeführten Wirkstoffe sind in USP Dictionary of USAN and International Drug Names, US Pharmacopeia, Rockville 2001, offenbart.
- 25 Antidiabetika umfassen Insulin und Insulinderivate, wie z.B. Lantus® (siehe www.lantus.com) oder HMR 1964, schnell wirkende Insuline (siehe US 6,221,633), GLP-1-Derivate wie z.B. diejenigen die in WO 98/08871 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, sowie oral wirksame hypoglykämische Wirkstoffe.

 Die oral wirksamen hypoglykämischen Wirkstoffe umfassen vorzugsweise
- 30 Sulphonylfharnstoffe, Biguanide, Meglitinide, Oxadiazolidindione, Thiazolidindione, Glukosidase-Inhibitoren, Glukagon-Antagonisten, GLP-1-Agonisten, Kaliumkanalöffner, wie z.B. diejenigen, die in WO 97/26265 und WO 99/03861 von

WO 03/018059

Novo Nordisk A/S offenbart wurden, Insulin-Sensitizer, Inhibitoren von Leberenzymen, die an der Stimulation der Glukoneogenese und/oder Glykogenolyse beteiligt sind, Modulatoren der Glukoseaufnahme, den Fettstoffwechsel verändernde Verbindungen wie antihyperlipidämische Wirkstoffe und antilipidämische Wirkstoffe,

5 Verbindungen, die die Nahrungsmitteleinnahme verringern, PPAR- und PXR-Agonisten und Wirkstoffe, die auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirken.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem HMG-CoA-Reduktase Inhibitor wie Simvastatin, Fluvastatin, Pravastatin, Lovastatin, Atorvastatin, Cerivastatin, Rosuvastatin verabreicht. Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Cholesterinresorptionsinhibitor, wie z.B. Ezetimibe, Tiqueside, Pamaqueside, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem PPAR gamma Agonist, wie z.B. Rosiglitazon, Pioglitazon, JTT-501, GI 262570, verabreicht.

20 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit PPAR alpha Agonist, wie z.B. GW 9578, GW 7647, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem gemischten PPAR alpha/gamma Agonisten, wie z.B. GW 1536, AVE 8042, AVE 8134, AVE 0847, oder wie in PCT/US00/11833, PCT/US00/11490, DE10142734.4 beschrieben verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Fibrat, wie z.B. Fenofibrat, Clofibrat, Bezafibrat, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem MTP-Inhibitor, wie z.B. Implitapide, BMS-201038, R-103757,

verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Gallensäureresorptionsinhibitor (siehe z.B. US 6,245,744 oder US 5 6,221,897), wie z.B. HMR 1741, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem CETP-Inhibitor, wie z.B. JTT-705, verabreicht.

10 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem polymeren Gallensäureadsorber, wie z.B. Cholestyramin, Colesevelam, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in 15 Kombination mit einem LDL-Rezeptorinducer (siehe US 6,342,512), wie z.B. HMR1171, HMR1586, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ACAT-Inhibitor, wie z.B. Avasimibe, verabreicht.

20
Rei einer Ausführungsform (

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Antioxidans, wie z.B. OPC-14117, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in 25 Kombination mit einem Lipoprotein-Lipase Inhibitor, wie z.B. NO-1886, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ATP-Citrat-Lyase Inhibitor, wie z.B. SB-204990, verabreicht.

30 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Squalen synthetase inhibitor, wie z.B. BMS-188494, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein(a) antagonist, wie z.B. Cl-1027 oder Nicotinsäure, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipase Inhibitor, wie z.B. Orlistat, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in 10 Kombination mit Insulin verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid oder Glimepirid verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit 15 einem Biguanid, wie z.B. Metformin, verabreicht.

Bei wieder einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Meglitinid, wie z.B. Repaglinid, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit 20 einem Thiazolidindion, wie z.B. Troglitazon, Ciglitazon, Pioglitazon, Rosiglitazon oder den in WO 97/41097 von Dr. Reddy's Research Foundation offenbarten Verbindungen, insbesondere 5-[[4-[(3,4-Dihydro-3-methyl-4-oxo-2-chinazolinyl-methoxy]phenyl]methyl]-2,4-thiazolidindion, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit

25 einem α-Glukosidase-Inhibitor, wie z.B. Miglitol oder Acarbose, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Wirkstoff verabreicht, der auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkt, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid, Glimepirid oder Repaglinid.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit

30 mehr als einer der vorstehend genannten Verbindungen, z.B. in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff und Metformin, einem Sulphonylharnstoff und Acarbose, Repaglinid und Metformin, Insulin und einem Sulphonylharnstoff, Insulin und

Metformin, Insulin und Troglitazon, Insulin und Lovastatin, etc. verabreicht.

- Bei einer weiteren Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit CART-Modulatoren (siehe "Cocaine-amphetamine-regulated transcript influences energy metabolism, anxiety and gastric emptying in mice" Asakawa, A, et al., M.:Hormone and Metabolic Research (2001), 33(9), 554-558), NPY-Antagonisten z.B. Naphthalin-1-sulfonsäure (4-[(4-amino-quinazolin-2-ylamino)-methyl]-cyclohexylmethyl)- amid; hydrochlorid (CGP 71683A)), MC4-Agonisten (z.B. 1-
- Amino-1,2,3,4-tetrahydro-naphthalin-2-carbonsäure [2-(3a-benzyl-2-methyl-3-oxo-2,3,3a,4,6,7-hexahydro-pyrazolo[4,3-c]pyridin-5-yl)-1-(4-chloro-phenyl)-2-oxo-ethyl]-amid; (WO 01/91752)), Orexin-Antagonisten (z.B. 1-(2-Methyl-benzoxazol-6-yl)-3-[1,5]naphthyridin-4-yl-harnstoff; hydrochloride (SB-334867-A)), H3-Agonisten (3-Cyclohexyl-1-(4,4-dimethyl-1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-propan-1- on Oxalsäuresalz (WO 00 / 63208)); TNF-Agonisten, CRF-Antagonisten (z.B. [2-Methyl-9-
- 15 (2,4,6-trimethyl-phenyl)-9H-1,3,9-triaza-fluoren-4-yl]-dipropyl-amin (WO 00/66585)), CRF BP-Antagonisten (z.B. Urocortin), Urocortin-Agonisten, β3-Agonisten (z.B. 1-(4-Chloro-3-methanesulfonylmethyl-phenyl)-2-[2-(2,3-dimethyl-1H-indol-6-yloxy)-ethylamino]-ethanol; hydrochloride (WO 01/83451)), MSH (Melanocyt-stimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-A Agonisten (z.B. {2-[4-(4-Chloro-2,5-dimethoxy-phenyl)-5-
- 20 (2-cyclohexyl-ethyl)-thiazol-2-ylcarbamoyl]-5,7- dimethyl-indol-1-yl}-acetic acid Trifluoressigsäuresalz (WO 99/15525)); Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren (z.B. Dexfenfluramine), gemischte serotonin- und noradrenerge Verbindungen (z.B. WO 00/71549), 5HT-Agonisten z.B. 1-(3-Ethyl-benzofuran-7-yl)-piperazin Oxalsäuresalz (WO 01/09111), Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormon
- 25 (z.B. humanes Wachstumshormon), Wachstumshormon freisetzende Verbindungen (6-Benzyloxy-1-(2-diisopropylamino-ethylcarbamoyl)-3,4-dihydro-1H-isoquinoline-2-carboxylic acid tert-butyl ester (WO 01/85695)), TRH-Agonisten (siehe z.B. EP 0 462 884) entkoppelnde Protein 2- oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten (siehe z.B. Lee, Daniel W.; Leinung, Matthew C.; Rozhavskaya-Arena, Marina; Grasso, Patricia.
- 30 Leptin agonists as a potential approach to the treatment of obesity. Drugs of the Future (2001), 26(9), 873-881),
 - , DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren (z.B. WO

00/40569), PPAR-Modulatoren (z.B. WO 00/78312), RXR-Modulatoren oder TR-β-Agonisten verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung ist der weitere Wirkstoff Leptin,

5 siehe z.B. "Perspectives in the therapeutic use of leptin", Salvador, Javier; Gomez-Ambrosi, Javier; Fruhbeck, Gema, Expert Opinion on Pharmacotherapy (2001), 2(10), 1615-1622.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Dexamphetamin oder 10 Amphetamin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Fenfluramin oder Dexfenfluramin. Bei noch einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Sibutramin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Orlistat.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Mazindol oder Phentermin.

15

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Ballaststoffen, vorzugsweise unlöslichen Ballaststoffen (siehe z.B. Carob/ Caromax[®] (Zunft H J; et al., Carob pulp preparation for treatment of hypercholesterolemia, ADVANCES IN THERAPY (2001 Sep-Oct), 18(5), 230-6.) Caromax ist ein Carob

- 20 enthaltendes Produkt der Fa. Nutrinova, Nutrition Specialties &Food Ingredients GmbH, Industriepark Höchst, 65926 Frankfurt / Main)) verabreicht. Die Kombination mit Caromax® kann in einer Zubereitung erfolgen, oder durch getrennte Gabe von Verbindungen der Formel I und Caromax®. Caromax® kann dabei auch in Form von Lebensmitteln, wie z.B. in Backwaren oder Müsliriegeln, verabreicht werden. Die
- 25 Kombination von Verbindungen der Formel I mit Caromax® zeichnet sich neben einer Wirkverbesserung, insbesonders in der LDL-Cholesterinsenkung, gegenüber den Einzelwirkstoffen, auch durch Ihre verbesserte Verträglichkeit aus.

JTT-705

JTT-501

Es versteht sich, dass jede geeignete Kombination der erfindungsgemäßen Verbindungen mit einer oder mehreren der vorstehend genannten Verbindungen und wahlweise einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen als unter den Schutzbereich der vorliegenden Erfindung fallend angesehen wird.

Die Kombinationspräparate bzw. Stoffgemische der Verbindungen der Formel I stellen ideale Arzneimittel zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen, und / oder

10 Kohlenhydratstoffwechselstörungen dar, insbesondere von Hyperlipidämie und Metabolischem Syndrom. Die Kombinationspräparate eignen sich ebenfalls zur Beeinflussung des Serumcholesterinspiegels sowie zur Prävention und Behandlung arteriosklerotischer Erscheinungen.

Die folgenden Zubereitungen dienen zur Erläuterung der Erfindung ohne diese jedoch einzuschränken.

Beispiel A

20 Gelatineweichkapseln, enthaltend 100 mg Wirkstoffe pro Kapsel:

pro Kapsel

Wirkstoffe 100 mg

aus Kokosfett fraktioniertes

Triglycerid-Gemisch 400 mg

25 Kapselinhalt 500 mg

Beispiel B

Emulsion, enthaltend 60 mg Wirkstoffe pro 5 ml:

pro 100 ml Emulsion

30 Wirkstoffe 1,2 g

Neutralöl q.s.

Natriumcarboxymethylcellulose 0,6 g

Polyoxyethylen-stearat	q.s.
Glycerin rein	0,2 bis 2,0 g
Geschmacksstoff	q.s.
Wasser (entsalzt oder destilliert)	ad 100 ml

5

Beispiel C

Rektale Arzneiform, enthaltend 40 mg Wirkstoffe pro Suppositorium:

10 Wirkstoffe 40 mg
Suppositoriengrundmasse ad 2 g

Beispiel D

15 Tabletten, enthaltend 40 mg Wirkstoffe pro Tablette:

	pro Tablette
Laktose	600 mg
Maisstärke	300 mg
lösliche Stärke	20 mg
Magnesiumstearat	40 mg
•	
	1000 mg

Beispiel E

20

Dragees, enthaltend 50 mg Wirkstoffe pro Dragee:

25	pro Dragee
Wirkstoffe	50 mg
Maisstärke	100 mg
Laktose	60 mg
sec. Calciumphosphat	30 mg
30 lösliche Stärke	5 mg
Magnesiumstearat	10 mg
kolloidale Kieselsäure	5 mg

PCT/EP02/08907

19

260 mg

Beispiel F

5 Für die Herstellung des Inhalts von Hartgelatinekapseln eignen sich die folgenden Rezepturen:

a)	Wirkstoffe		100 mg
	Maisstärke		300 mg
		•	400 mg

10

b) Wirkstoffe 140 mg
Milchzucker 180 mg
Maisstärke 180 mg
500 mg

15

Beispiel G

Tropfen können nach folgender Rezeptur hergestellt werden (100 mg Wirkstoff in 1 ml = 20 Tropfen):

Wirkstoffe	10 g
20 Benzoesäuremethylester	0,07 g
Benzoesäureethylester	0,03 g
Ethanol 96 %ig	5 ml
entmineralisiertes Wasser	ad 100 ml

25

Die synergistische Wirkung der Kombinationen der Verbindungen der Formel I mit weiteren Wirkstoffen wurde im Tierversuch getestet. Dazu wurde aus der Gruppe der Verbindungen der Formel I, folgende Verbindung (V1) getestet:

Verbindung (V1)

Die biologische Prüfung der erfindungsgemäßen Kombinationspräparate erfolgte am Hamster.

5 Für den Versuch wurden männliche Syrische Hamster (Mesocricetus auratus) im Alter von 8 bis 10 Wochen verwendet. Die Tiere erhielten eine mit 0.1 % Cholesterin angereichertes Standardfutter (Fa Teklad 8604M). Eine zusätzliche Normalkontrolle Gruppe erhielt nur Standardfutter.

Die Prüfsubstanzen wurden an 12 aufeinander folgenden Tagen 1 mal täglich oral mit einer Schlundsonde behandelt, die Kontrollgruppe wurde mit dem Vehikel behandelt.

Am Versuchstag 5 und 6 wurde der Kot zur Gallensäure-Analyse gesammelt. Am 15 Versuchstag 10 wurde den Tieren retroorbital Blut entnommen und die Lipidspiegel im Plasma bestimmt. Am Versuchtag 11 wurden den Tieren oral radioaktive Tracer Appliziert, zur Bestimmung der Cholesterin Absorption anlog der von Zilversmith et al. beschriebenen Methode. Am Versuchstag 13 wurden die Tiere getötet, die Tiere Lebern wurden zur Cholesterin Analyse und zur Mikrosomen Präparation entnommen. 20 In den Lebermikrosomen wurde ex vivo die Aktivität der 7 α -Hydroxylase bestimmt,

Kombination der Verbindung V1 mit Caromax®

nach eine modifizierten Methode von Hylemon et al.

			Präparat mg/200 ml
1 Teklad	Normal Ktr. I	n= 6 -6	-
2 Teklad	+ 0,1% CH hyperlip. Ktr. (0.1% CH)	n=6 -12	
3 Teklad	+ 0,1% CH 30mg/kg/d V1	n=6 -18	600
4 Teklad	+ 0,1% CH 5% Caromax im Futter	n= 6 -24	
5 Teklad	+ 0,1% CH 30mg/kg/d V1 + 5% Caromax (Futter)	n= 6 -30	600

Die Substanzen werden in Solutol (50°C) in 5% Endkonzentration gelöst. Anschließend werden die Lösungen mit 0,4% Kartoffelstärke suspendiert. Die Applikation erfolgt 1x am Tag mit 10ml/kg

Futter: Teklad 8604M CH: 030610M

Versuchstiere: Männlich Syrische Hamster (Mesocricetus auratus) Fa. Harlan

80-100 g zu Adaptionsbeginn

Meßparameter:

Futterverbrauch

Tiergewicht (wöchendlich)

Safety-Parameter (CH; TG; ALAT/ASAT; AP; HDL/LDL)

Vorwert und 2 Tage vor Versuchsende (Isofluran-Narkose) durch retroorbitale

Blutabnahme

Lebergewicht

Lebercholesterol (HPLC) = 1x500mg in EtOH/KOH (Probe wird auch für CH-Synthese verwendet)

CYP7-Aktivität (Lebermikrosomen als Gruppenpool je 0,5g - Präparation am Versuchstag)

Cholesterolsynthese:

i.v. Applikation von ¹⁴C-Octanoat 10µCi/100g Tier 1h vor Versuchsende (Isofluran-Narkose)
Entnahme von 2x 500mg Leber in EtOH/KOH

Tabelle I:				22							
					•		Leber				
Futter/Präparat	Cholesteri	Triglyceri		-TOT-		HDL	Choleste		Sterol-	<u>-</u>	
	c	qe		Cholesterin		Cholesterin	Ę		Biosy	Biosynthese	ē,
	mmo STD %	mm ST	%	mm ST	%	% mm STA %	mg/ST	%	dpm/ ST %	ST	%
	1/L	ol/L D		ol/L D		ol/L BW .	g D		g/h	۵	1
Normal Kir	2.91 ±0.1 72	1,53 ±0,	10	0,46 ±0,	39	39 2,16 ±0,0 86	2,8 ±0,3 10 409 ±29 10	3 10	409	±29	10
	4		Ŋ			80	0 7			9	0
										ł	
hyperlip, Ktr. (0.1% CH)	4,02 ±0,1 10	1,46 ±0, 10	9	1,17 ±0,	100	1,17 ±0, 100 2,52 ±0,1 10	27, ±6,0 10 50	0 10	50	±12 12	12
	0	34	0	14		2	11 4	0			
+ 0,1% CH	3,58 ±0,2 89	1,49 ±0, 10	10	0,88±0,	75	0,88 ±0, 75 2,42 ±0,2 96	14, ±2,1 54	1 54		73 ±18 18	18
	ဇ	16	7	10		က	72 6				

I	-
>	•
τ	3
-	<
ζ	תכ
۷	4
7	Ŕ
2	Ξ
Č	Ś
	2

+ 0,1% CH	3,63 ±0,4 90 8	1,34±0, 92 58	92	1,05 ±0,	83	2,38 ±0,3 95 4	20, ±3,7 76 50 3	45	±18 11	7
5% Caromax im Futter		٠								
+ 0,1% CH	2,51 ±0,3 62	1,34 ±0, 26	92	0,45 ±0,	39	39 1,82 ±0,2 72 0	4,1 ±0,9 15 4 2	216 ±11 4		53
30mg/kg/d V1+ 5% Caromax (Futter)	этах									

5% Caromax = 5% Caromax im Futter zugesetzt; entspricht einer Dosis von 5000mg/kg/Tag Abkürzungen: 0.1% CH = 0,1 % Cholesterin im Futter

Ezetimibe (K00 04513) ist ein Cholesterin-Resorptionsinhibitor der Fa. Schering Plough Einfluß von Ezetimibe (K00 04513) plus V1 auf die Cholesterolabsorption

1 Teklad		Normal Ktr.	n= 5 -5	٠ ب
2 Teklad	+ 0,1% CH	Cholesterol Ktr.	n= 5	-10
3 Teklad	+ 0,1% CH	0,1 mg/kg/d K 00 04513	n= 5	-15
4 Teklad	+ 0,1% CH	0,3 mg/kg/d K 00 04513	n= 5	-20
5 Teklad	+ 0,1% CH	1 mg/kg/d K 00 04513	n= 5	-25
6 Teklad	+ 0,1% CH	3 mg/kg/d V1	n= 5	-30
7 Teklad	+ 0,1% CH	10 mg/kg/d V1	n= 5	-35
8 Teklad	+ 0,1% CH	30 mg/kg/d V1	ก≕ 5	40
9 Teklad	+ 0,1% CH	0,1 mg/kg/d K 00 04513 + 10 mg/kg/d V1	n= 5	45

-50 -55 -60

n= 5 n= 5 n= 5

+ 0,1% CH 0,3 mg/kg/d K 00 04513 + 3 mg/kg/a v 1	0,1 mg/kg/d K 00 04513 + 3 mg/kg/d V1	+ 0,1% CH 0,3 mg/kg/d K 00 04513 + 10 mg/kg/d V1	in EtOH) eingesetzt	Substanzen werden in 2% EtOH in 5% Endkonzentration gelöst.	Anschließend werden die Lösungen mit 0,4% Kartoffelstärke suspendiert.	ittag mit 10ml/kg
	ad + 0,1% CH		K00 04513 als Stammlsg. (1mg/ml in EtOH) eingesetzt	stanzen werden in 2% EtOH ir	chließend werden die Lösunge	Die Applikation erfolgt 1x am Vormittag mit 10ml/kg
10 Teklad	11 Teklad	12 Teklad	K00	Subs	Ansc	Oio 7

Futter: Teklad 8604M CH: 032201M

Versuchstiere: Männlich Syrische Hamster (Mesocricetus auratus) Fa. Harlan

100-120 g zu Adaptionsbeginn

Meßparameter:

Futterverbrauch

Tiergewicht (wöchentlich)

Lebergewicht

Safety-Parameter (CH; TG; ALAT/ASAT; AP; HDL/LDL)

Lebercholesterol (HPLC) = 1x500mg in EtOH/KOH

CYP7-Aktivität (Lebermikrosomen als Gruppenpool je 0,5g - Präparation am

Versuchstag)

Kotsammlung am Tag 5-7 für Gallensäurebestimmung

Cholesterolresorption

p.o. Applikation von 2μCi ³H-Sitosterol/1μCi ¹⁴C-Cholesterol in 0,5ml 1:1

Tricaprin: Tricaprylin

Kotsammlung von Tag 10-12

Der Kot wird anschließend getrocknet und zur Isotopenbestimmung im Oximat (Packard)

verbrannt

Tabelle II:		Plasma-			Leb	CH-
-		Paramete			·	Kesorpi
Gruppe	Futter/Präparat	Cholesteri	Triglyceri	LDL- HDL rin	Choleste	
		mmo STD %	mmo % ST	mmol ST % mm ST %	% TS /gm	% % von ₈₅ Resorbt Ktr.
-	Normal Ktr.	2,95 ±0,1 72	1,76 ±0, 86	0,60 ±0, 54 1,78 ±0,1 83	3,7 ±0, 34	49,0 ±100,0
5	Cholesterol Ktr. 4,09 ±0,1 10	4,09 ±0,1 10	2,04 ±0, 10	1,13 ±0, 100 2,15 ±0,1 10	11, ±0, 10	PCT/EP02/08907

								•				
	10 mg/kg/d V1					·						
œ	+ 0,1% CH	3,66 ±0,3 8 1 9	2,02 ±0, 47	66	08'0	±0,	۲.	0,80 ±0, 71 2,02 ±0,2 94 04 8	7,1 ±0, 8 60	7,1 ±0, 65 8 60 .	38,3 ±78 ,2	±7
	30 mg/kg/d V1											
6	+ 0,1% CH	2,81 ±0,1 6	1,51	74	0,55	0,55 ±0,		49 1,74 ±0,1 81	2,7 ±0,), 25	17,1 ±34	¥í °
	0,1 mg/kg/d K 00 04513 +	6	33			9		o	1 43	_		ນ້
	10 mg/kg/d V1											
9	+ 0,1% CH	2,73 ±0,3 6	1,71 ±0, 84	84	0,31	0,31 ±0,	28	28 1,84 ±0,1 86	2,1 ±0,), 20	10,4 ±21	+1
		6	44			10		9	5 48	~		ν,
	0,3 mg/kg/d K 00 04513 +		٠					i.				
	3 mg/kg/d V1	:	-									

7	11 + 0,1% CH	.1	1,82 ±0,	89	0,62 ±0,	55	55 1,75 ±0,1 82	2,8 ±1, 26	56	23,2 ±47	±47 4
	0,1 mg/kg/d K 00 04513 + 3 mg/kg/d V1	N	8		2			4			-
12	12 +0,1% CH	2,29 ±0,3 5 5 6	0,99 ±0,	6 4.	0,19 ±0,	17	17 1,71 ±0,2 80 1	1,9 ±0,	17	9,5	9,5 ±19
	0,3 mg/kg/d K 00 04513 + 10 mg/kg/d V1						·			`	

K 00 04513 = Ezetimibe Cholesterin-Resorptionsinhibitor, Schering Plough

Aus den Tabellen ist abzulesen, daß die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Caromax[®] und Ezetimibe einen synergistischen Effekt auf die Plasmaparameter zeigen. So senkt zum Beispiel eine Behandlung mit 0,1 mg/kg K 00 04513 (Zeile 3) das LDL-Cholesterin auf 94% und eine Behandlung mit 3 mg/kg V1 (Zeile 6) senkt das LDL-Cholesterin auf 87 %. Die Kombinationsbehandlung mit 0,1 mg/kg K 00 045 13 und 3 mg/kg V1 (Zeile 10) senkt das LDL-Cholesterin auf 28 %.

Patentansprüche:

1. Stoffgemisch enthaltend Verbindungen der Formel I,

5

$$R^{\frac{4}{N}}$$
 NH OH $R^{\frac{3}{2}}$ Z-NH $R^{\frac{1}{N}}$

worin bedeuten

10

25

Phenyl, Heteroaryl, unsubstituiert oder gegebenenfalls mit ein bis drei R^1 voneinander unabhängigen Resten substituiert wobei der Aromat oder Heteroaromat ein bis dreifach substituiert sein kann mit Fluor, Chlor, Brom, Jod, OH, CF₃, -NO₂, CN, (C₁-C₈)-Alkoxy, (C₁-C₈)-Alkyl, NH₂, -NH-R⁹, -N(R⁹)R¹⁰, CHO, -COOH, -COOR¹¹, -(C=O)-R¹², (C₁-C₆)-alkyl-OH, 15 (C_1-C_6) -alkyl(-OH)-Phenyl, (C_1-C_6) -alkyl- CF_3 , (C_1-C_6) -alkyl- NO_2 , (C_1-C_6) alkyl-CN, (C_1-C_6) -alkyl-NH₂, (C_1-C_6) -alkyl-NH-R⁹, (C_1-C_6) -alkyl-N(R⁹)R¹⁰, (C_1-C_6) -alkyl-CHO, (C_1-C_6) -alkyl-COOH, (C_1-C_6) -alkyl-COOR¹¹, (C_1-C_6) alkyl-(C=O)- R^{12} , -O-(C₁-C₆)-alkyl-OH, -O-(C₁-C₆)-alkyl-CF₃, -O-(C₁-C₆) $alkyl-NO_2$, -O-(C₁-C₆)-alkyl-CN, -O-(C₁-C₆)- $alkyl-NH_2$, -O-(C₁-C₆)- $alkyl-NH_2$ 20 $NH-R^9$, -O-(C₁-C₆)-alkyl-N(R⁹)R¹⁰, -O-(C₁-C₆)-alkyl-CHO, -O-(C₁-C₆)-alkyl-COOH, -O-(C₁-C₆)-alkyl-COOR¹¹, -O-(C₁-C₆)-alkyl-(C=O)-R¹², -N-SO₃H, - SO_2 - CH_3 , -O-(C_1 - C_6)-alkyl-O-(C_1 - C_6)-alkyl-Phenyl, , (C_1 - C_6)-Alkylthio, Pyridyl, wobei in den Alkylresten ein oder mehrere Wasserstoff(e) durch

Fluor ersetzt sein können und wobei Phenyl und Pyridyl ihrerseits

einfach durch Methyl, Methoxy oder Halogen substituiert sein können;

R² H, OH, CH₂OH, OMe, CHO, NH₂;

Zuckerrest, Dizuckerrest, Trizuckerrest, Tetrazuckerrest, wobei der Zuckerrest, Dizuckerrest, Trizuckerrest oder Tetrazuckerrest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Zucker-Schutzgruppe, HO-SO₂-, (HO)₂-PO-;

10 R⁴ H, Methyl, F, OMe;

R⁹ bis R¹² unabhängig voneinander H, C₁-C₈-Alkyl;

Z - NH-C₀-C₁₆-Alkyl-C=O -, -O-C₀-C₁₆-Alkyl-C=O -,

-(C=O)_m-C₁-C₁₆-Alkyl-(C=O)_n, Aminosäurerest, Diaminosäurerest, wobei der Aminosäurerest oder Diaminosäurerest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Aminosäure-Schutzgruppe, eine kovalente Bindung;

20 n 0 oder 1;

m 0 oder 1;

deren pharmazeutisch verträgliche Salze oder physiologisch funktionelle Derivate 25 sowie weitere Wirkstoffe.

- Stoffgemisch gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Formel I
 bedeuten
 - R¹ Phenyl, Thiazolyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, wobei der Aromat oder

Heteroaromat ein bis zweifach substituiert sein kann mit Fluor, Chlor, Brom, (C₁-C₈)-Alkyl;

R² H, OH, CH₂OH, OMe, CHO, NH₂;

5 R³

wobei der Zuckerrest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine der Zucker-Schutzgruppen, HO-SO₂-;

10

R⁴ H, Methyl, F, OMe;

 $Z - NH-C_6-C_{12}-Alkyl-C=O -, -O-C_6-C_{12}-Alkyl-C=O -, \\ -(C=O)_m-C_6-C_{12}-Alkyl-(C=O)_n;$

15

25

n 0 oder 1;

m 0 oder 1;

- 20 sowie deren physiologisch verträglichen Säureadditionssalze.
 - 3. Stoffgemisch, gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung der Formel I bedeutet

sowie deren physiologisch verträglichen Säureadditionssalze.

WO 03/018059

- 5 4. Stoffgemisch, gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß es als weiteren Wirkstoff eine oder mehrere Antidiabetika, hypoglykämischen Wirkstoffe, HMG-CoA-Reduktase Inhibitoren, Cholesterinresorptionsinhibitoren, PPAR gamma Agonisten, PPAR alpha Agonisten, PPAR alpha/gamma Agonisten, Fibrate, MTP-Inhibitoren,
- 10 Gallensäureresorptionsinhibitoren, CETP-Inhibitoren, polymere Gallensäureadsorber, LDL-Rezeptorinducer, ACAT-Inhibitoren, Antioxidantien, Lipoprotein-Lipase Inhibitoren, ATP-Citrat-Lyase Inhibitoren, Squalen synthetase inhibitoren, Lipoprotein(a) antagonisten, Lipase Inhibitoren, İnsuline, Sulphonylharnstoffe, Biguanide, Meglitinide, Thiazolidindione, *a*-Glukosidase-Inhibitoren, auf den ATP-
- abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkende Wirkstoffe, CART-Agonisten, NPY-Agonisten, MC4-Agonisten, Orexin-Agonisten, H3-Agonisten, TNF-Agonisten, CRF-Agonisten, CRF-Agonisten, Urocortin-Agonisten, β3-Agonisten, MSH (Melanocyt-stimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-Agonisten, Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren, gemischte serotonin- und noradrenerge Verbindungen,
- 20 5HT-Agonisten, Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormone, Wachstumshormon freisetzende Verbindungen, TRH-Agonisten, entkoppelnde Protein 2- oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten, DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren, PPAR-Modulatoren, RXR-Modulatoren oder TR-β-Agonisten oder Amphetamine enthält.

25

5. Stoffgemisch, gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß es als weiteren Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen, die

den Lipidstoffwechsel normalisieren, enthält.

- Stoffgemisch, gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch
 gekennzeichnet, daß es als den Lipidstoffwechsel normalisierenden weiteren Wirkstoff Verbindungen aus der Gruppe der Statine, Glitazone, PPAR alpha Agonisten, Cholestyramin, Cholestipol, Cholesolvam, Adsorber-Harze, Fibrate, Gemfibrozil, Cholesterin Resorptionsinhibitoren, Ezetimibe, Tiqueside, Pamaqueside, CETP-Inhibitoren,MTP-Inhibitoren,LDL-Rezeptor Inducer, Lipase-Inhibitoren, Orlistat
 enthält.
 - 7. Stoffgemisch, gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß es als weiteren Wirkstoff Cholesterinresorptionsinhibitor enthält.

15

8. Stoffgemisch, gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß es als weiteren Wirkstoff Ezetimibe, Tiqueside oder Pamaqueside enthält.

20

- 9. Stoffgemisch, gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß es als weiteren Wirkstoff Caromax® enthält.
- 25 10. Verwendung des Stoffgemischs gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9 zur Anwendung als Medikament zur Prophylaxe oder Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen oder Metabolischem Syndrom.

- 11. Verwendung des Stoffgemischs gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9 zur Anwendung als Medikament zur Prophylaxe oder Behandlung von Hyperlipidämie.
- 5 12. Verwendung des Stoffgemischs gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9 zur Anwendung als Medikament zur Prophylaxe oder Behandlung von arteriosklerotischer Erscheinungen.
- 10 13. Verfahren zur Verabreichung von Verbindungen der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Wirkstoff, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen der Formel I sowie der mindestens eine weitere Wirkstoff zeitnah, bevorzugt innerhalb von 10 Minuten verabreicht werden.

15

- 14. Verfahren zur Verabreichung von Verbindungen der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Wirkstoff zur Anwendung als Medikament zur Prophylaxe oder Behandlung von
- 20 Lipidstoffwechselstörungen, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen der Formel I sowie der mindestens eine weitere Wirkstoff zeitnah, bevorzugt innerhalb von 10 Minuten verabreicht werden.
- 25 15. Verfahren zur Herstellung eines Stoffgemischs gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstoffe mit einem pharmazeutisch geeigneten Träger vermischt werden und diese Mischung in eine für die Verabreichung geeignete Form gebracht wird.

- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 6. März 2003 (06.03.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/018059 A3

- (51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 45/06, 31/445, A61P 3/00, A61K 31/4545, 35/78, 31/397
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/08907

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. August 2002 (09.08.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

22. August 2001 (22.08.2001)

- 101 40 170.1 31. August 2001 (31.08.2001) 101 42 455.8
- (71) Anmelder: AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt (DE).
- GLOMBIK, Heiner; Am Lotzenwald (72) Erfinder: 42. 65719 Hofheim (DE). FRICK, Wendelin; Schornmühlstrasse 3, 65510 Hünstetten-Beuerbach Hans-Ludwig; Steingasse SCHAEFER, 65239 Hochheim (DE). KRAMER, Werner; Henry-Moisand-Strasse 19, 55130 Mainz-Laubenheim (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 13. November 2003

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: COMBINATION PREPARATIONS OF ARYL SUBSTITUTED PROPANOLAMINE DERIVATIVES WITH OTHER **ACTIVE INGREDIENTS AND THE USE THEREOF**
- (54) Bezeichnung: KOMBINATIONSPRÄPARATE VON ARYLSUBSTITUIERTEN PROPANOLAMINDERIVATEN MIT WEI-TEREN WIRKSTOFFEN UND DEREN VERWENDUNG

$$R^{\frac{4}{N}}$$
 NH OH $R^{\frac{3}{2}}$ $Z-N$ $R^{\frac{1}{N}}$

- The invention relates to (57) Abstract: mixtures of propanolamine derivatives of formula (I), wherein the radicals have the meaning as cited in the description, in addition to the physiologically compatible salts thereof, with physiologically functional derivatives.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung be-**(I)** trifft Stoffgemische der Propanolaminderivate der Formel (I), worin die Reste die angegebenen Bedeutungen haben, sowie derer physiologisch verträgliche Salze, physiologisch funktionellen Derivate mit weiteren Wirkstoffen.

Internation No PCT/EP 02/08907

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K45/06 A61K A61K31/445 A61P3/00 A61K31/4545 A61K35/78 A61K31/397 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (dassification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category ° WO 00 20392 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 1-6, 10-15 13 April 2000 (2000-04-13) cited in the application page 15, line 21-23; claims 6,10-12 page 35, line 10-12; examples 9,36,37; table 1 page 15, line 16-20; claims 1-4,7-9,14,15 1.4-8. MENG C Q : "Ezetimibe" A 10-15 CURRENT OPINION IN INVESTIGATIONAL DRUGS, vol. 2, no. 3, March 2001 (2001-03), pages 389-392, XP001149562 page 390, right-hand column -page 391 1,4-8, WO 00 38725 A (SEARLE & CO) A 10-15 6 July 2000 (2000-07-06) page 14, line 21 -page 15, line 3; claims 6,107; table 16 -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but clied to understand the principle or theory underlying the A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "E" earlier document but published on or after the International "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. citation or other special reason (as specified) "O" document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed '&' document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 25/04/2003 14 April 2003 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Riswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016 Kanbier, D

Internation Application No
PCT/EP 02/08907

		PC1/EP-02/08907
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 5 023 245 A (KUHRTS ERIC H) 11 June 1991 (1991-06-11) column 4, line 58-68; claim 1	1,4-6, 9-15
A	BEHALL K M: "Effect of soluble fibers on plasma lipids, glucose tolerance and mineral balance" ADVANCES IN EXPERIMENTAL MEDICINE AND BIOLOGY, vol. 270, 1990, pages 7-16, XP001149543 page 9 page 12	1,4-6, 9-15
Α .	WO 00 20410 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 13 April 2000 (2000-04-13) page 8, line 15-22; claims 5-11,13,14 page 13, line 13-22	1-3, 10-15
A	EP 0 869 121 A (HOECHST MARION ROUSSEL DE GMBH) 7 October 1998 (1998-10-07) claims 7,8,10-12	1-3, 10-15
A	WO 00 20393 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 13 April 2000 (2000-04-13) page 22, line 15-21; claims 1,5-11,13	1-3, 10-15
A	BROWN W V: "Novel approaches to lipid lowering: what is on the horizon?" THE AMERICAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, vol. 87, no. 5a, 8 March 2001 (2001-03-08), pages 23b-27b, XP001149565 page 26B, right-hand column, paragraph 2; tables 1,2	1,4-8, 10-15

International application No. EP02/08907

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	Although claims 10-14 relate to a method for treatment of the human or animal body, the search was carried out on the basis of the alleged effects of the compound or composition.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: see supplemental sheet further information PCT/ISA/210
	see supplemental sheet further information PC1/15A/210
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Int	ternational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Rema	rk on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Continuation of Box I, 2

Owing to the definitions of Z, R1 and R3 in formula I and terms such as "fibrates" and "antioxidants", for example, the current claims 1-15 relate to such a disproportionately large number of possible compounds that they appear so unclear (and/or too broad) within the meaning of PCT Article 6 that it is impossible to carry out a meaningful search covering the entire range of protection sought.

Moreover the current claims relate to compounds which are each characterized by desirable properties or characteristics defined in the current claims 1 and 4-7. Therefore the claims encompass all products etc. which have this property or characteristic, whereas the application provides support by the description (PCT Article 5) only for a limited number of such products. etc. In the present case the claims lack the proper support and the application lacks the requisite disclosure to such an extent that it appears impossible to carry out a meaningful search covering the entire range of protection sought.

Furthermore, the claims also lack the requisite clarity (PCT Article 6) since a compound is not sufficiently defined by its action mechanism and/or pharmacological profile. This lack of clarity is also such that a meaningful search covering the entire range of protection sought is impossible.

Therefore the search was directed to the parts of the claims which can be considered clear (and/or concise), supported or disclosed, namely the parts concerning the specific products (cholesterol-lowering mixtures and compound V1) mentioned in claims 3, 4, 6, 8 and 9 and in the examples.

Further parts of the application are not sufficiently supported by the description (see above). Were they sufficiently supported, the entire range of protection of the application would exhibit a lack of unity of invention.

The applicant is advised that claims or parts of claims relating to inventions in respect of which no international search report has been established normally need not be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). In its capacity as International Preliminary Examining Authority the EPO generally will not carry out a preliminary examination for subjects that have not been searched. This also applies to cases where the claims were amended after receipt of the international search report (PCT Article 19) or where the applicant submits new claims in the course of the procedure under PCT Chapter II.

Info tion on patent family members

Internation application No PCT/EP 02/08907

	_	<u> </u>	FCI/EI	02/00907
Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0020392 A	13-04-2000	DE AU BR CA CN WO EP HU JP PL TR US US	19845405 A1 5979599 A 9915967 A 2345369 A1 1321148 T 0020392 A1 1117645 A1 0103877 A2 2002526529 T 347107 A1 200100894 T2 6245744 B1 2002042381 A1 2002177610 A1	20-04-2000 26-04-2000 28-08-2001 13-04-2000 07-11-2001 13-04-2000 25-07-2001 28-02-2002 20-08-2002 25-03-2002 22-10-2001 11-04-2002 28-11-2002
WO 0038725	A 06-07-2000	AT AUU AUU AUU AUU AUU AUU AUU BBRRRAAAAAAAAAA	228012 T 226448 T 2157400 A 2157500 A 2157600 A 2157600 A 2157700 A 2157800 A 2157900 A 2348000 A 2348100 A 3103800 A 9916484 A 9916565 A 9916567 A 2356156 A1 2356157 A1 2356158 A1 2356157 A1 2356158 A1 2356157 A1 2356664 A1 2356644 A1 2356664 A1	15-12-2002 15-11-2002 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 22-01-2002 15-01-2002 29-01-2002 29-01-2002 29-01-2002 11-12-2001 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000 10-07-2000
· ¥		CZ DE DE DK DK EP EP	20012345 A3 69903661 D1 69904079 D1 1140190 T3 1140191 T3 1293211 A1 1140184 A1	12-12-2001 28-11-2002 02-01-2003 23-12-2002 24-02-2003 19-03-2003 10-10-2001

Info ition on patent family members

Internation Application No
PCT/EP 02/08907

					PC1/	EP-02/0890/
	itent document I in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
MO	0038725	A		EP	1140185 A1	10-10-2001
#O	0030723	••		EP	1140186 A1	10-10-2001
				EP	1140187 A1	10-10-2001
				ĒΡ	1140188 A1	10-10-2001
				ĒΡ	1140189 A1	10-10-2001
				ĒΡ	1140190 A1	10-10-2001
				EP	1140191 A1	10-10-2001
				LI		
115	5023245	Α	11-06-1991	US	4911917 A	27-03-1990
03	3020240	•••		US	4965252 A	23-10-1990
				US	5445826 A	29-08-1995
				ÜS	5466469 A	14-11-1995
				US	5096714 A	17-03-1992
				ÜŠ	5641511 A	24-06-1997
				US	5292518 A	08-03-1994
				AU	2496788 A	11-05-1989
				EP	0316146 A1	17-05-1989
				CA	1333998 A1	17-01-1995
				AU	617822 B2	05-12-1991
					3661689 A	04-01-1990
				AU		17-01-1995
				CA	1333997 A1	08-04-1993
				DE	68905096 D1	
				DE	68905096 T2	17-06-1993
				EP	0349235 A2	03-01-1990
				GB	2221390 A	
				ΙE	892081 L	28-12-1989
				JP	2048531 A	19-02-1990
				US	5118510 A	02-06-1992
WO	0020410	Α	13-04-2000	DE	19845402 A1	13-04-2000
			_	AU	6192599 A	26-04-2000
				BR	9914266 A	06-11-2001
				CA	2346083 A1	13-04-2000
				CN	1321154 T	07-11-2001
				WO	0020410 A1	13-04-2000
				ËP	1117661 A1	25-07-2001
				ĤÜ	0103893 A2	29-05-2002
				JP	2002526539 T	20-08-2002
	•			PL	347105 A1	
				TR	200100895 T2	
				US	6303639 B1	
EF	0869121	Α	07-10-1998	DE	19802530 A1	
				AU	730228 B2	
				AU	6062498 A	08-10-1998
				BR	9801150 A	21-03-2000
				CA	2233925 A1	04-10-1998
				CN	1199731 A	25-11-1998
				CZ	9801025 A3	14-10-1998
				ÉP	0869121 A1	
				หับ	9800781 A2	
				ΪĹ	123927 A	28-01-2001
				JP	10287651 A	27-10-1998
				NZ	330110 A	29-03-1999
					325699 A1	
				PL	9800608 A2	
				TR		23-02-1999
	• • • • •			US ZA	5874451 A 9802849 A	05-10-1998

Info tion on patent family members

Internation Application No
PCT/EP 02/08907

Patent document cited in search report			Patent family member(s)		Publication date
WO 0020393	A	13-04-2000	DE AU BR CA CN WO EP HU JP PL	19845406 A1 6192699 A 9915027 A 2345985 A1 1391558 T 0020393 A1 1117642 A1 0103533 A2 2002526530 T 347096 A1	13-04-2000 26-04-2000 17-07-2001 13-04-2000 15-01-2003 13-04-2000 25-07-2001 28-02-2002 20-08-2002 25-03-2002
			TR 	200100896 T2 	21-09-2001

s Aktenzelchen PCT/EP 02/08907

klassifizierung des anmeldungsgegenstandes PK 7 A61K45/06 A61K31/445 A61K31/4545 A61K35/78 A61P3/00 A61K31/397 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 A61K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) **EPO-Internal** C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Kategorie* 1-6, WO OO 20392 A (AVENTIS PHARMA GMBH) X 10 - 1513. April 2000 (2000-04-13) in der Anmeldung erwähnt Seite 15, Zeile 21-23; Ansprüche 6,10-12 Seite 35, Zeile 10-12; Beispiele 9,36,37; Tabelle 1 Seite 15, Zeile 16-20; Ansprüche 1-4,7-9,14,15 1.4-8. MENG C Q : "Ezetimibe" A 10 - 15CURRENT OPINION IN INVESTIGATIONAL DRUGS, Bd. 2, Nr. 3, März 2001 (2001-03), Seiten 389-392, XP001149562 Seite 390, rechte Spalte -Seite 391 Siehe Anhang Patentfamilie Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen 'T' Sp\u00e4lere Ver\u00f6ffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Priorit\u00e4tsdatum ver\u00f6ffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verst\u00e4ndnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben isl *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Veröffentlichung von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausgeführl)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach '&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

1

14. April 2003

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

25/04/2003

Bevollmächtigter Bediensteter

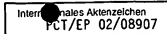
Kanbier, D

Internations Aktenzeichen
PCT/EP 02/08907

WO 00 38725 A (SEARLE & CO) 6. Juli 2000 (2000-07-06) Seite 14, Zeile 21 -Seite 15, Zeile 3; Ansprüche 6,107; Tabelle 16 US 5 023 245 A (KUHRTS ERIC H) 11. Juni 1991 (1991-06-11) Spalte 4, Zeile 58-68; Anspruch 1 BEHALL K M: "Effect of soluble fibers on plasma lipids, glucose tolerance and mineral balance" ADVANCES IN EXPERIMENTAL MEDICINE AND BIOLOGY, Bd. 270, 1990, Seiten 7-16, XP001149543 Seite 9 Seite 12 WO 00 20410 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 13. April 2000 (2000-04-13) Seite 8, Zeile 15-22; Ansprüche 5-11,13,14 Seite 13, Zeile 13-22 EP 0 869 121 A (HOECHST MARION ROUSSEL DE	1,4-8, 10-15 1,4-6, 9-15 1,4-6, 9-15
WO 00 38725 A (SEARLE & CO) 6. Juli 2000 (2000-07-06) Seite 14, Zeile 21 -Seite 15, Zeile 3; Ansprüche 6,107; Tabelle 16 US 5 023 245 A (KUHRTS ERIC H) 11. Juni 1991 (1991-06-11) Spalte 4, Zeile 58-68; Anspruch 1 BEHALL K M: "Effect of soluble fibers on plasma lipids, glucose tolerance and mineral balance" ADVANCES IN EXPERIMENTAL MEDICINE AND BIOLOGY, Bd. 270, 1990, Seiten 7-16, XP001149543 Seite 9 Seite 12 WO 00 20410 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 13. April 2000 (2000-04-13) Seite 8, Zeile 15-22; Ansprüche 5-11,13,14 Seite 13, Zeile 13-22	1,4-8, 10-15 1,4-6, 9-15 1,4-6, 9-15
6. Juli 2000 (2000-07-06) Seite 14, Zeile 21 -Seite 15, Zeile 3; Ansprüche 6,107; Tabelle 16 US 5 023 245 A (KUHRTS ERIC H) 11. Juni 1991 (1991-06-11) Spalte 4, Zeile 58-68; Anspruch 1 BEHALL K M: "Effect of soluble fibers on plasma lipids, glucose tolerance and mineral balance" ADVANCES IN EXPERIMENTAL MEDICINE AND BIOLOGY, Bd. 270, 1990, Seiten 7-16, XP001149543 Seite 9 Seite 12 WO 00 20410 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 13. April 2000 (2000-04-13) Seite 8, Zeile 15-22; Ansprüche 5-11,13,14 Seite 13, Zeile 13-22	1,4-6, 9-15 1,4-6, 9-15
11. Juni 1991 (1991-06-11) Spalte 4, Zeile 58-68; Anspruch 1 BEHALL K M: "Effect of soluble fibers on plasma lipids, glucose tolerance and mineral balance" ADVANCES IN EXPERIMENTAL MEDICINE AND BIOLOGY, Bd. 270, 1990, Seiten 7-16, XP001149543 Seite 9 Seite 12 WO 00 20410 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 13. April 2000 (2000-04-13) Seite 8, Zeile 15-22; Ansprüche 5-11,13,14 Seite 13, Zeile 13-22	9-15 1,4-6, 9-15
plasma lipids, glucose tolerance and mineral balance" ADVANCES IN EXPERIMENTAL MEDICINE AND BIOLOGY, Bd. 270, 1990, Seiten 7-16, XP001149543 Seite 9 Seite 12 WO 00 20410 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 13. April 2000 (2000-04-13) Seite 8, Zeile 15-22; Ansprüche 5-11,13,14 Seite 13, Zeile 13-22	9-15 1-3,
13. April 2000 (2000-04-13) Seite 8, Zeile 15-22; Ansprüche 5-11,13,14 Seite 13, Zeile 13-22	
TO O OCO 101 A CHOTCUST MADION POHISSEL DE	
GMBH) 7. Oktober 1998 (1998-10-07) Ansprüche 7,8,10-12	1-3, 10-15
WO 00 20393 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 13. April 2000 (2000-04-13) Seite 22, Zeile 15-21; Ansprüche 1,5-11,13	1-3, 10-15
BROWN W V: "Novel approaches to lipid lowering: what is on the horizon?" THE AMERICAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, Bd. 87, Nr. 5a, 8. März 2001 (2001-03-08), Seiten 23b-27b, XP001149565 Seite 26B, rechte Spalte, Absatz 2; Tabellen 1,2	1,4-8, 10-15
	Seite 26B, rechte Spalte, Absatz 2;

1





Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. well sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Obwohl die Ansprüche 10-14 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. X Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle Internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
3. Ansprüche Nr. well es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgelaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser Internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
·
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Die geltenden Patentansprüche 1-15 beziehen sich, durch die Bestimmungen Z, RI und R3 in Formel I und durch Bezeichnungen wie z.B. "Fibrate", "Antioxidantien", auf eine so unverhältnismäßig große Zahl möglicher Verbindungen, daß sie im Sinne von Art. 6 PCT unklar (und/oder zu weitläufig gefasst) erscheinen, und daher eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich nicht ermöglichen. Ausserdem beziehen die geltenden Patentansprüche sich auf Verbindungen, jeweils charakterisiert durch erstrebenswerte Eigenheite oder Eigenschafte definiert in den geltenden Ansprüche 1 und 4-7. Die Patentansprüche umfassen daher alle Produkte etc., die diese Eigenheit oder Eigenschaft aufweisen, wohingegen die Patentanmeldung Stütze durch die Beschreibung im Sinne von Art. 5 PCT nur für eine begrenzte Zahl solcher Produkte etc. liefert. Im vorliegenden Fall fehlen den Patentansprüchen die entsprechende Stütze bzw. der Patentanmeldung die nötige Offenbarung in einem solchen Maße, daß eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich erscheint. Desungeachtet fehlt den Patentansprüchen auch die in Art. 6 PCT geforderte Klarheit, nachdem eine Verbindung nicht ausreichend durch ihren Aktionsmechanismus und/oder ihr pharmakologisches Profil definiert wird. Auch dieser Mangel an Klarheit ist dergestalt, daß er eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich

Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, die als klar (und/oder knapp gefaßt), gestützt oder offenbart gelten können, nämlich die Teile betreffend die spezifische Produkte (Cholesterinsenkend und Verbindung V1) die in Ansprüchen 3, 4, 6, 8 und 9 und in den Beispielen gedeutet werden. Weitere Teile der Anmeldung sind nicht ausreichend von der Beschreibung gestützt (siehe oben). Wären sie dies, würde der ganze Schutzbereich der Anmeldung ein nicht-Einheitlichkeit darstellen.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.

Angaben zu Veröffentlichungen, ur selben Patentfamilie gehören

Internation Aktenzeichen
PCT/EP-02/08907

		101/21	02/0890/	
lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Mitglied(er) der Datum der Patentfamilie Veröffentlichung			
WO 0020392 A	13-04-2000	DE AU BR CA WO EP HU JP TR US US	19845405 A1 5979599 A 9915967 A 2345369 A1 1321148 T 0020392 A1 1117645 A1 0103877 A2 2002526529 T 347107 A1 200100894 T2 6245744 B1 2002042381 A1 2002177610 A1	20-04-2000 26-04-2000 28-08-2001 13-04-2000 07-11-2001 13-04-2000 25-07-2001 28-02-2002 20-08-2002 25-03-2002 22-10-2001 11-04-2002 28-11-2002
WO 0038725 A	06-07-2000	ATT AUU AUU AUU AUU AUU BRRRRAAAAAAAAAAAAAA	228012 T 226448 T 2157400 A 2157500 A 2157600 A 2157700 A 2157800 A 2157900 A 2348000 A 2348100 A 3103800 A 9916484 A 9916485 A 9916567 A 2356156 A1 2356156 A1 2356157 A1 2356158 A1 2356158 A1 2356158 A1 2356158 A1 2356422 A1 2356515 A1 2356644 A1 1338944 T 1338945 T 1342089 T 1342089 T 1342090 T 1342090 T 1342090 T 1342091 T 1338946 T 20012340 A3 20012341 A3 20012342 A3 20012343 A3 20012344 A3 20012344 A3 20012345 A3 69903661 D1 69904079 D1 1140190 T3	15-12-2002 15-11-2002 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 31-07-2000 22-01-2002 15-01-2002 29-01-2002 29-01-2002 29-01-2002 29-01-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 06-07-2000 10-07-
		DK EP EP	1140191 T3 1293211 A1 1140184 A1	24-02-2003 19-03-2003 10-10-2001

Angaben zu Veröffentlichungen zur selben Patentfamilie gehören

Internation Aldenzeichen
PCT/EP 02/08907

Im Recherch angeführtes Pate	enbericht entdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0038	725 A		EP	1140185 A1	10-10-2001
MO 0030	723		ĒΡ	1140186 A1	10-10-2001
			ĒΡ	1140187 A1	10-10-2001
			ĒΡ	1140188 A1	10-10-2001
			EP	1140189 A1	10-10-2001
				1140199 A1	10-10-2001
			EP		10-10-2001
			EP	1140191 A1	10-10-2001
US 5023	245 A	11-06-1991	US	4911917 A	27-03-1990
			US	4965252 A	23-10-1990
			US	5445826 A	29-08-1995
			US	5466469 A	14-11-1995
			US	5096714 A	17-03-1992
			US	5641511 A	24-06-1997
			ÜS	5292518 A	08-03-1994
			, AU	2496788 A	11-05-1989
			EP	0316146 A1	17-05-1989
			CA	1333998 A1	17-01-1995
				617822 B2	05-12-1991
			AU		04-01-1990
			AU	3661689 A	17-01-1995
			CA	1333997 A1	
•			DE	68905096 D1	08-04-1993
			DE	68905096 T2	17-06-1993
			EP	0349235 A2	03-01-1990
			GB	2221390 A ,B	07-02-1990
			ΪĒ	892081 L	28-12-1989
			ĴΡ	2048531 A	19-02-1990
		•	ÜS	5118510 A	02-06-1992
WO 0020)410 A	13-04-2000	DE	19845402 A1	13-04-2000
WO 0020	1410 V	13 04 2000	AU	6192599 A	26-04-2000
		*	BR	9914266 A	06-11-2001
			CA	2346083 A1	13-04-2000
				1321154 T	07-11-2001
			CN		13-04-2000
			MO	0020410 A1	
			EP	1117661 A1	25-07-2001
			HU	0103893 A2	29-05-2002
			JP	2002526539 T	20-08-2002
			PL	347105 A1	25-03-2002
			TR	200100895 T2	21-12-2001
			ÜS	6303639 B1	16-10-2001
		07-10-1998	DE	19802530 A1	29-07-1999
EP 086	9121 A	01-10-1230		730228 B2	01-03-2001
			AU		08-10-1998
			AU	6062498 A	21-03-2000
			BR	9801150 A	
			CA	2233925 A1	04-10-1998
			CN	1199731 A	25-11-1998
			CZ	9801025 A3	14-10-1998
			EP	0869121 A1	07-10-1998
			HU	9800781 A2	28-06-1999
				123927 A	28-01-2001
			TI	17.1777	
			IL JP		
			JP	10287651 A	27-10-1998
			JP NZ	10287651 A 330110 A	27-10-1998 29-03-1999
			JP NZ PL	10287651 A 330110 A 325699 A1	27-10-1998 29-03-1999 12-10-1998
			JP NZ PL TR	10287651 A 330110 A 325699 A1 9800608 A2	27-10-1998 29-03-1999 12-10-1998 21-10-1998
·			JP NZ PL	10287651 A 330110 A 325699 A1	27-10-1998 29-03-1999 12-10-1998

Angaben zu Veröffentlichungen, ur selben Patentfamilie gehören

Aldenzeichen PCT/EP 02/08907

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung			Datum der Veröffentlichung
WO 0020393 A	13-04-2000	AU 619 BR 991 CA 234 CN 139 WO 002 EP 111 HU 010 JP 200252 PL 34	15406 A1 12699 A 15027 A 15985 A1 17558 T 20393 A1 17642 A1 13533 A2 26530 T 47096 A1 100896 T2	13-04-2000 26-04-2000 17-07-2001 13-04-2000 15-01-2003 13-04-2000 25-07-2001 28-02-2002 20-08-2002 25-03-2002 21-09-2001